SILICONE-BASED RESIN COMPOSITION

Publication number: JP10245484

Publication date: 1998-09-14

Inventor: YOTSUYANAGI YOSHIHIKO; KANEMURA ATSUSHI

Applicant: KONISHI KK

Classification:

- International: C08L77/00; C08L71/02; C08L77/00; C08L71/00; (IPC1-

7): C08L77/00

- European:

Application number: JP19970048150 19970303 Priority number(s): JP19970048150 19970303

Report a data error here

Abstract of JP10245484

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a silicone-based resin composition useful as an adhesive little in danger and harmfulness, capable of bonding in an extremely short time, by using a mixture of silicone-based resins containing specific silicone reactive groups, respectively. SOLUTION: This composition is constituted by blending a silicone-based resin containing a polyalkoxy silyl group as a silicone reactive group at the end of the molecule and a main chain having a substantially polyoxyalkylene structure. The resin is a mixture of (A) 10-90wt.% of a silicone-based resin containing a trialkoxysilyl group as the silicone reactive group and a main chain having a substantially polyoxyalkylene structure, and (B) 90-10wt.% of a silicone-based resin containing an alkyldialkoxysilyl group as the silicone reactive group and a main chain having a substantially polyoxyalkylene structure. Preferably the trialkoxysilyl group is a (R<1> O)3 Si group (R<1> is a 1-5C alkyl) and the oxyalkylene group of the component A is a 1-6C oxyalkylene group.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許广(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-245484

(43)公開日 平成10年(1998) 9月14日

(51) Int.Cl. 6

識別記号

FΙ

COSL 77/00

C08L 77/00

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 9 頁)

(21)出願番号

特顯平9-48150

(71)出願人 000105648

コニシ株式会社

(22)出願日

平成9年(1997)3月3日

大阪府大阪市中央区道修町1丁目6番10号

(72)発明者 四柳 嘉彦

大阪府大阪市鶴見区鶴見4丁目7番9号

コニシ株式会社大阪研究所内

(72)発明者 金村 淳志

大阪府大阪市鶴見区鶴見4丁目7番9号

コニシ株式会社大阪研究所内

(74)代理人 弁理士 三枝 英二 (外4名)

(54) 【発明の名称】 シリコーン系樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 本発明は、危険・有害性が少なく、しかも極 めて短時間で接着を可能とする接着剤等の用途に好適な 樹脂組成物を提供することを課題とする。

【解決手段】 本発明のシリコーン系樹脂組成物は、

(1)シリコーン反応性基がトリアルコキシシリル基 で、主鎖がポリオキシアルキレン構造であるシリコーン 系樹脂及び(2)シリコーン反応性基がアルキルジアル コキシシリル基で、主鎖がポリオキシアルキレン構造で あるシリコーン系樹脂を含有する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 分子末端のシリコーン反応性基がポリア ルコキシシリル基で、主鎖が実質的にポリオキシアルキ レン構造であるシリコーン系樹脂が配合された樹脂組成 物であって、前記シリコーン系樹脂が(1)シリコーン 反応性基がトリアルコキシシリル基で、主鎖が実質的に ポリオキシアルキレン構造であるシリコーン系樹脂10 ~90重量%及び(2)シリコーン反応性基がアルキル ジアルコキシシリル基で、主鎖が実質的にポリオキシア ルキレン構造であるシリコーン系樹脂90~10重量% 10 の混合物であることを特徴とするシリコーン系樹脂組成 物。

【請求項2】 シリコーン系樹脂が(1)のシリコーン 系樹脂20~80重量%及び(2)のシリコーン系樹脂 80~20重量%の混合物である請求項1に記載のシリ コーン系樹脂組成物。

【請求項3】 シリコーン系樹脂が(1)のシリコーン 系樹脂30~70重量%及び(2)のシリコーン系樹脂 70~30重量%の混合物である請求項1に記載のシリ コーン系樹脂組成物。

【請求項4】 前記(1)のトリアルコキシシリル基が (R¹O),Si基[ととでR¹はC1.,のアルキル基]、 ポリオキシアルキレン構造の構成単位であるオキシアル キレン基が炭素数1~6のオキシアルキレン基であり、 前記(2)のアルキルジアルコキシシリル基が(R ¹O),(R¹) S i 基 [ととでR¹はC₁₋₅のアルキル 基、R'はC1-10のアルキル基]、ポリオキシアルキレ ン構造の構成単位であるオキシアルキレン基が炭素数1 ~6のオキシアルキレン基である請求項1~請求項3に 記載のシリコーン系樹脂組成物。

【請求項5】 前記(1)のトリアルコキシシリル基が トリメトキシシリル基、ポリオキシアルキレン構造の構 成単位がオキシブロピレン基であり、前記(2)のアル キルジアルコキシシリル基がメチルジメトキシシリル 基、ポリオキシアルキレン構造の構成単位がオキシプロ ピレン基である請求項1~請求項3に記載のシリコーン 系樹脂組成物。

【請求項6】 前記(1)のシリコーン系樹脂の数平均 分子量が500~3000及び前記(2)のシリコー ン系樹脂の数平均分子量が1000~3000である 40 請求項4又は請求項5に記載のシリコーン系樹脂組成 物。

【請求項7】 前記(1)のシリコーン系樹脂が、ポリ オキシプロピレンボリオールとイソシアネート置換型ト リアルコキシシラン化合物とのウレタン反応により得ら れた樹脂である請求項1~請求項6に記載のシリコーン 系樹脂組成物。

【請求項8】 前記(1)のシリコーン系樹脂が、ポリ オキシプロピレンポリオールの水酸基個数に対し、イソ シアネート置換型トリアルコキシシラン化合物のイソシ 50 ン」という呼称は、とのシリコーン反応性基として架橋

アネート基個数の比率 (NCO/OH比) を0.6~ 1. 2としてウレタン化反応させて得られた樹脂である 請求項7 に記載のシリコーン系樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、シリコーン系樹脂 組成物に関する。本発明のシリコーン系樹脂組成物は、 湿気硬化機能を備えた接着剤、シーラント、コーティン グ剤、塗料等の分野に使用され得る。

[0002]

30

【従来の技術】従来、分子末端のシリコーン反応性基が ポリアルコキシリル基を有し、主鎖構造が実質的にポリ オキシアルキレン構造であるシリコーン系樹脂(液状ポ リマー) において、唯一市販されているシリコーン系樹 脂はシリコーン反応性基がアルキレンジアルコキシシリ ル基であるものに限定されている。

【0003】本来、シリコーン反応性基であるポリアル コキシシリル基としては、ジアルキルモノアルコキシシ リル基、アルキルジアルコキシシリル基及びトリアルコ 20 キシシリル基の3種が存在する。このポリアルコキシシ リル基は、水分により容易に加水分解しシラノール化し た後、シラノール相互で縮合反応を起こし、シロキサン 結合を形成して架橋に至る。しかしながら、現在市販さ れているシリコーン系樹脂は、唯一アルキルジアルコキ シシリル基を有する上記液状ポリマーのみである。その 理由は、次のように考えられる。即ち、架橋点が1つで あるジアルキルモノアルコキシシリル基は硬化速度が非 常に遅く、架橋により得られたポリマーの凝集力が甚々 不足するため工業的価値を見い出せず、市販されるに至 っていない。また、架橋点が3つであるトリアルコキシ シリル基は、硬化速度は非常に速い特性を有している反 面、架橋により得られたポリマーが、非常に硬くて脆 く、シリコーン系樹脂の難点である引き裂き強度が弱い 物性(この特性を「ブリトル性」という)があることに 加えて、トリアルコキシシリル基は水分の影響を受け易 く、液状ポリマー自体の貯蔵安定性が不安定で増粘し易 いため、工業的価値が見い出されず市販に至っていな

【0004】而して、架橋点が2つであるアルキルジア ルコキシシリル基を有する上記液状ポリマーは、硬化速 度はトリアルコキシシリル基に比べて遅いが、ジアルキ ルモノアルコキシシリル基のように凝集力不足になると となく、またトリアルコキシシリル基のようにブリトル な性質も与えないため、柔軟で強靭な優れたポリマー物 性を与えるととが知られている。またトリアルコキシシ リル基と異なり貯蔵安定性にも優れている。このため、 アルキルジアルコキシシリル基を有する上記液状ポリマ ーだけが工業的価値を見い出され、この液状ポリマーが 唯一市販されるに至っている。従って「変成シリコー

点が2つであるアルキルジアルコキシシリル基であって 主鎖構造が実質的にポリアルキレン構造である液状ポリ マーに与えられたものであり、本明細書においてはアル キルジアルコキシシリル基を有する上記液状ポリマーを 「市販変成シリコーン」と改めて呼ぶことにする。

【0005】市販変成シリコーンは、通常これに硬化触媒、シランカップリング剤、無機充填材、粘性改良剤、更に必要に応じてエポキシ樹脂とその硬化剤等の他の液状樹脂等が配合され、接着剤、シーラント、塗料、コーティング剤等の分野に広く用いられている。特に接着剤 10・シーラントにおいては、1液使用で常温にて大気中の水分等で硬化する特性を与えることができ、硬化物が弾力に富む可撓性を発現すること、有機溶剤を用いることなく塗布作業可能な流動性を保つことから、安全且つ便利で使い易い1液常温湿気硬化型接着剤として、最近注目を浴びている。

【0006】しかしながら、市販変成シリコーンが配合された樹脂組成物は、上記各種の分野に広く用いられている反面、硬化速度を飛躍的に向上させる技術がなく、そのため、作業時間の短縮による省力化と生産性の向上 20 についての要望は未だ解消されていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】現在、湿気硬化型樹脂において1液で常温硬化により極めて短時間で接着等の作業を可能とするものにαーシアノアクリレート系接着剤が存在するが、この接着剤は主成分がシアノ基を持つ低分子モノマーであって、引火性及び粘膜刺激性等の危険・有害性は、高分子量である液状ポリマー型接着剤に比べて遥かに高いことは周知の事実である。

【0008】一方、上記のような変成シリコーン系を含め、ウレタン系、エポキシ系等の液状ポリマー型接着剤は、引火性及び粘膜刺激性等の危険・有害性は少ないものの、いずれも数10分から数時間を要して硬化に至るものであり、硬化速度の点で致命的な欠点を有している。

【0009】而して、危険・有害性が少なく、しかも α ーシアノアクリレート系接着剤のように極めて短時間で接着を可能とする接着剤等の用途に好適な樹脂組成物は未だ開発されていないのが現状である。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明は、斯かる現状を鑑み、危険・有害性の高い低分子モノマー型素材に頼る ことなく、液状ポリマー型素材を用いて、低分子モノマー型接着剤に迫る瞬間接着剤を開発することを課題とする。

【0011】本発明者は、まずシリコーン反応性基としてトリアルコキシシリル基を有する被状ポリマーを合成し、この液状ポリマーに硬化触媒、接着性付与剤等を配合したところ、このポリマー組成物が常温にて1~5分程度で指触による硬化に至ることを確認した。ところ

が、該液状ポリマーは貯蔵安定性に劣り、硬化後のフィ ルム物性が硬く脆い特性 (ブリトル性) であるため、接 着強さに乏しく実用上不充分であった。次に本発明者 は、シリコーン反応性基としてトリアルコキシシリル基 を有する液状ポリマーを含有するポリマー組成物に、唯 一上市されている安定性のよいアルキルジメトキシシリ ル基を有する市販の変成シリコーンを配合することを着 想した。不安定で反応性の高いトリアルコキシシリル基 に対して、反応性が乏しく安定なアルキルジメトキシシ リル基を有する市販の変成シリコーンを併用すれば、貯 蔵安定性が改善され、ブリトル性も緩和される反面、肝 心の速硬化性が低下することは容易に予想されるところ である。而して、実際にシリコーン反応性基としてトリ アルコキシシリル基を有する液状ポリマーを含有するポ リマー組成物に、アルキルジメトキシシリル基を有する 市販の変成シリコーンを配合したところ、本発明者の当 初の予想を覆す予期し得ない効果が発現された。即ち、 トリアルコキシシリル基を有する液状ポリマーとアルキ ルジメトキシシリル基を有する変成シリコーンとを配合 した場合、ブリトルな性質、貯蔵安定性及び硬化速度は 平均的に改善されると予想される。ところがブリトルな 性質の緩和は予想通りであるが、貯蔵安定性については アルキルジメトキシシリル基を有する変成シリコーンが 存在する時に示す優れた貯蔵安定性を殆どそのまま維持 できるばかりでなく、硬化速度についてはトリアルコキ シシリル基のみを有する液状ポリマーが存在する時に示 す速硬化性を殆どそのまま維持することができ、速硬化 性が殆ど低下しないことを見い出した。このような現象 は、当業者の化学常識を覆す特異的現象であり、貯蔵安 定性を与える支配因子と速硬化に導く支配因子が全く別 のものであると言わざるを得ない。本発明は斯かる知見 に基づき完成されたものである。

[0012] 即ち、本発明は、分子末端のシリコーン反応性基がポリアルコキシシリル基で、主鎖が実質的にポリオキシアルキレン構造であるシリコーン系樹脂が配合された樹脂組成物であって、前記シリコーン系樹脂が(1)シリコーン反応性基がトリアルコキシシリル基で、主鎖が実質的にポリオキシアルキレン構造であるシリコーン系樹脂10~90重量%及び(2)シリコーン反応性基がアルキルジアルコキシシリル基で、主鎖が実質的にポリオキシアルキレン構造であるシリコーン系樹脂90~10重量%の混合物であることを特徴とするシリコーン系樹脂組成物に係る。

【0013】本発明のシリコーン系樹脂組成物は、上記の従来要望を悉く満足するものである。即ち、本発明のシリコーン系樹脂組成物は、高分子化合物であるために、引火性及び粘膜刺激性等の危険・有害性を殆ど有していない。また本発明のシリコーン系樹脂組成物は、貯蔵安定性に優れ、しかも速硬化性の点で格段に優れたも50のである。更に本発明のシリコーン系樹脂組成物は、ブ

10

リトル性も緩和されているため、柔軟で強靭な優れたポ リマー物性を付与できるものである。従って、とのよう な特性を利用すれば、従来にない速硬化性を備えたシー ラント、コーティング剤、塗料等の広範な分野に好適に 用いることができる。

【0014】上記(1)のシリコーン系樹脂と(2)の シリコーン系樹脂との配合割合を、前者:後者=20~ 80:80~20 (重量比)、特に前者:後者=30~ 70:70~30(重量比)とすることにより、上記本 発明の効果がより一層顕著に奏される。

【0015】本発明においては、前記(1)のシリコー ン系樹脂としてトリアルコキシシリル基が(R1O)。S i 基 [ととでR1はC,,のアルキル基]、ポリオキシア ルキレン構造の構成単位であるオキシアルキレン基が炭 素数1~6のオキシアルキレン基であるシリコーン系樹 脂を、また前記(2)シリコーン系樹脂としてアルキル ジアルコキシシリル基が(R¹O)、(R¹)Si基[C こでR¹はC₁,のアルキル基、R²はC₁,のアルキル 基]、ポリオキシアルキレン構造の構成単位であるオキ シアルキレン基が炭素数1~6のオキシアルキレン基で 20 あるシリコーン系樹脂を用いた場合に、速硬化性がより 一層優れたものとなる。

【0016】従って、本発明によれば、前記(1)のト リアルコキシシリル基が(R¹O),Si基[CCCR¹ はC1.,のアルキル基]、ポリオキシアルキレン構造の 構成単位であるオキシアルキレン基が炭素数1~6のオ キシアルキレン基であり、前記(2)のアルキルジアル コキシシリル基が (R'O), (R') S i 基 [ここでR' はC、、、のアルキル基、R'はC、、ス。のアルキル基]、ポ リオキシアルキレン構造の構成単位であるオキシアルキ 30 レン基が炭素数1~6のオキシアルキレン基である上記 シリコーン系樹脂組成物が提供される。

【0017】本発明においては、前記(1)のシリコー ン系樹脂としてトリメトキシシリル基、ポリオキシアル キレン構造の構成単位がオキシプロピレン基であるシリ コーン系樹脂を、また前記(2)シリコーン系樹脂とし てアルキルジアルコキシシリル基がメチルジメトキシシ リル基、ポリオキシアルキレン構造の構成単位がオキシ プロピレン基であるシリコーン系樹脂を用いた場合に、 速硬化性及び透明性がより一段と優れたものとなる。

【0018】従って、本発明によれば、前記(1)のト リアルコキシシリル基がトリメトキシシリル基、ポリオ キシアルキレン構造の構成単位がオキシブロビレン基で あり、前記(2)のアルキルジアルコキシシリル基がメ チルジメトキシシリル基、ポリオキシアルキレン構造の 構成単位がオキシブロビレン基である上記シリコーン系 樹脂組成物が提供される。

【0019】また、前記(1)のシリコーン系樹脂の数 平均分子量が500~3000及び前記(2)のシリ コーン系樹脂の数平均分子量が1000~30000で 50 のヒドロキシアルキルジアルコキシシランやヒドロキシ

あるシリコーン系樹脂を使用すれば、貯蔵安定性、速硬 化性等に優れたシリコーン系樹脂組成物を得ることがで きる。

【0020】従って、本発明によれば、前記(1)のシ リコーン系樹脂の数平均分子量が500~30000及 び前記(2)のシリコーン系樹脂の数平均分子量が10 00~3000である上記シリコーン系樹脂組成物が 提供される。

【0021】前記(1)のシリコーン系樹脂として、ポ リオキシブロピレンポリオールとイソシアネート置換型 トリアルコキシシラン化合物とのウレタン反応により得 られた樹脂を使用すれば、貯蔵安定性がより一層改善さ れたシリコーン系樹脂組成物を得ることができる。また ポリオキシブロピレンポリオールとイソシアネート置換 型トリアルコキシシラン化合物とのウレタン反応させる に当たり、ポリオキシブロビレンポリオールの水酸基個 数に対し、イソシアネート置換型トリアルコキシシラン 化合物のイソシアネート基個数の比率(NCO/OH 比)を0.6~1.2としてウレタン化反応させるのが 望ましい。

【0022】従って、本発明によれば、前記(1)のシ リコーン系樹脂が、ポリオキシプロピレンポリオールと イソシアネート置換型トリアルコキシシラン化合物との ウレタン反応により得られた樹脂である上記シリコーン 系樹脂組成物が提供される。

【0023】更に、本発明によれば、前記(1)のシリ コーン系樹脂が、ポリオキシプロピレンポリオールの水 酸基個数に対し、イソシアネート置換型トリアルコキシ シラン化合物のイソシアネート基個数の比率(NCO/ OH比) を0.6~1.2としてウレタン化反応させて 得られた樹脂である上記シリコーン系樹脂組成物が提供 される。

[0024]

40

【発明の実施の形態】本発明のシリコーン系樹脂組成物 の有効成分であるシリコーン系樹脂は、(1)シリコー ン反応性基がトリアルコキシシリル基で、主鎖が実質的 にポリオキシアルキレン構造であるシリコーン系樹脂及 び(2)シリコーン反応性基がアルキルジアルコキシシ リル基で、主鎖が実質的にポリオキシアルキレン構造で あるシリコーン系樹脂の混合物である。

【0025】上記(1)のシリコーン系樹脂及び(2) のシリコーン系樹脂は、いずれも公知のものである。と れらのシリコーン系樹脂は、例えば特公昭45-363 19号公報、特公昭46-12154公報、特公昭49 - 3 2 6 7 3 号公報、特開昭5 0 - 1 5 6 5 9 9 号公 報、特開昭51-73561号公報、特開昭54-60 96号公報等に記載されている方法で製造され得る。 具 体的には、O分子末端をアリル化してあるポリオキシア ルキレンに対し、ヒドロキシメチルジメトキシシラン等 トリメトキシシラン等のヒドロキシトリアルコキシシランをマイケル付加反応により合成する方法、②分子末端をイソシアネート化したポリオキシアルキレンに対し、そのイソシアネート基と反応し得るNーフェニルーャーアミノブロビルトリメトキシシラン、Nー(βーアミノエチル)ーャーアミノブロビルジメトキシシラン、ャーアミノブロビルトリメトキシシラン、ャーアミノブロビルトリエトキシシラン等のアミノ基置換型シラン系化合物、アーメルカプトプロビルトリメトキシシラン等のメルカプトプロビルトリメトキシシラン等のメルカプト基置換型シラン系化合物を用いて合成する方法等を例示できる。

【0026】また、上記(1)のシリコーン系樹脂は、 分子末端に水酸基を有するポリオキシプロピレンと水酸 基に反応し得るャーイソシアネートプロビルトリエトキ シシラン、ャーイソシアネートプロピルトリメトキシシ ラン等のイソシアネート置換型シラン系化合物とを反応 させることによっても合成され得る。このイソシアネー ト型置換型シラン化合物を用いる場合は、ポリオキシア ルキレンポリオールの水酸基個数に対し、該化合物のイ 20 ソシアネート基の個数をNCO/OH比が0.6~1. 2となるように作用させればよい。この方法によれば、 従来の合成法の工程数と工程時間とを大幅に短縮でき、 不純物の除去等の煩雑な操作も不要であるばかりか、得 られたシリコーン系樹脂の貯蔵安定性が従来法により得 られたシリコーン系樹脂のそれに比べて優れている。従 って、本発明では、この製法により得られるシリコーン 系樹脂を用いるのが好ましい。

【0027】本発明において、(1)のシリコーン系樹脂としては、上記各方法に従って製造されるシリコーン系樹脂が使用される。

【0028】本発明では、(1)のシリコーン系樹脂としてトリアルコキシシリル基が(R¹O)、Si基[CCでR¹はC₁・のアルキル基]、ポリオキシアルキレン構造の構成単位であるオキシアルキレン基が炭素数1~6のオキシアルキレン基であるシリコーン系樹脂を用いるのが好ましく、トリアルコキシシリル基がトリメトキシシリル基、ポリオキシアルキレン構造の構成単位がオキシプロピレン基であるシリコーン系樹脂を用いるのが他の樹脂との相溶性、速硬化性及び透明性の点で特に好ましい。また(1)のシリコーン系樹脂の数平均分子量は500~30000、好ましくは5000~20000であるのがよい。

【0029】本発明において、(2)のシリコーン系樹脂としては、上記各方法に従って製造されるシリコーン系樹脂を使用してもよいが、市販の変成シリコーンを用いる方が簡便である。市販の変成シリコーンとは、具体的にはMSポリマーS203、MSポリマーS303、MSポリマー15A、サイリルSAT030、サイリルSAT200、サイリルSAX400(以上は鐘鴉化学 50

工業(株)製)、エクセスターS2410、エクセスターS2420、エクセスターS3430(以上は旭硝子(株)製)等を例示できる。

【0030】本発明では、(2)のシリコーン系樹脂としてアルキルジアルコキシシリル基が(R¹O)

2 (R²) S i 基 [CCでR¹はC1-5のアルキル基、R²はC1-20のアルキル基]、ボリオキシアルキレン構造の構成単位であるオキシアルキレン基が炭素数1~6のオキシアルキレン基であるシリコーン系樹脂を用いるのが好ましく、アルキルジアルコキシシリル基がメチルジメトキシシリル基、ボリオキシアルキレン構造の構成単位がオキシブロビレン基であるシリコーン系樹脂を用いるのが他の樹脂との相溶性、速硬化性及び透明性の点で特に好ましい。また(2)のシリコーン系樹脂の数平均分子量は1000~30000、好ましくは5000~2000であるのがよい。

【0031】本発明のシリコーン系樹脂は、上記(1)のシリコーン系樹脂及び(2)のシリコーン系樹脂の混合物である。本発明では、これら2種のシリコーン系樹脂を別々に製造し、これを混合する方法が採用されるが、これに限定されるものではない。例えば、末端をアリル化したポリオキシアルキレンに対し、ヒドロキシトリアルコキシシラン類を同時に又は段階的に付加させてもよいし、ボリアルキレンボリオールを予めジイソシアネートを用いて、NCO末端のウレタンプレボリマーとし、メルカプト置換型トリアルコキシシラン化合物及び/又はメルカプト置換型アルキルジアルコキシシラン化合物を同時に又は段階的に付加させてもよい。この方法によれば、上記(1)のシリコーン系樹脂及び(2)のシリコーン系樹脂の混合物を一挙に調製し得る。

【0032】本発明において、上記(2)のシリコーン 系樹脂としてアルキルジアルコキシシリル基がメチルジ メトキシシリル基、主鎖が実質的にポリオキシプロピレ ンである市販変成シリコーンを用い、上記(1)のシリ コーン系樹脂として数平均分子量が500~30000 のポリプロピレンポリオール及びィーイソシアネート置 換型アルコキシシラン化合物から得られたシリコーン系 樹脂を用いると、速硬化性、貯蔵安定性、相溶性が優れ た樹脂組成物が得られるため、好ましい。この好ましい 配合において、市販の変成シリコーンに対して、数平均 分子量が5000~2000のポリプロピレンポリオ ール及びァーイソシアネート置換型アルコキシシラン化 合物の内ャーイソシアネートプロピルトリメトキシシラ ンをNCO/OH比が0.6~1.2において反応させ て得られたトリメトキシシリル基を有するシリコーン系 樹脂を配合することが、貯蔵安定性、相溶性、透明性が 優れ、且つ最も速硬化性の樹脂組成物が得られるため、 特に好ましい。

【0033】本発明のシリコーン系樹脂組成物の有効成

分であるシリコーン系樹脂は、(1)のシリコーン系樹 脂10~90重量%及び(2)のシリコーン系樹脂90 ~10重量%の混合物である。(1)のシリコーン系樹 脂の混合割合が上記範囲より多くなると、経時粘度変化 が50℃×30日程度の保管で50%を超え、接着剤に 加工した場合、その増粘率が更に高くなるため良好な貯 蔵安定性が得られなくなる。また(1)のシリコーン系 樹脂の混合割合が上記範囲より少なくなると、速硬化性 が(2)のシリコーン系樹脂の特性に近づき、このシリ コーン樹脂組成物を接着剤に加工した場合に短時間で接 10 着することが不可能になる。

【0034】本発明における優れた相溶性、貯蔵安定性 及びごく短時間に接着を可能とする好ましい範囲は、混 合割合が(1)のシリコーン系樹脂20~80重量%及 び(2)のシリコーン系樹脂80~20重量%、その特 性を最も顕著に混合割合は(1)のシリコーン系樹脂3 0~70重量%及び(2)のシリコーン系樹脂70~3 0重量%である。

【0035】本発明のシリコーン系樹脂組成物には、湿 気との硬化を促進させるために硬化触媒を配合すること 20 ができる。硬化触媒としては、従来公知のシラノール縮 合触媒を広く使用することができる。その具体例として は、テトラブチルチタネート、テトラプロピルチタネー ト等のチタン系エステル類:ジブチルスズジラウリレー ト、ジブチルスズマレエート、ジブチルスズジアセテー ト、オクチル酸スズ、ナフテン酸スズ、ラウリン酸ス ズ、フェルザチック酸スズ等のスズカルボン酸塩類;ジ ブチルスズオキサイドとフタル酸エステルとの反応物; ジブチルスズジアセチルアセトナート;アルミニウムト リアセチルアセトナート、アルミニウムトリスエチルア セトアセテート、ジイソプロポキシアルミニウムエチル アセトアセテート等の有機アルミニウム化合物類:ジル コニウムテトラアセチルアセトナート、チタンテトラア セチルアセトナート等のキレート化合物類;オクチル酸 鉛;ナフテン酸鉄;ビスマス-トリス(ネオデカノエー ト)、ピスマスートリス(2-エチルヘキソエート)等 のビスマス化合物等の金属系触媒を例示できる。とれら の金属系触媒は単独で使用してもよく、2種類以上併用 してもよい。更にラウリルアミン等の公知のアミン系触 媒を使用してもよい。

【0036】また、本発明のシリコーン系樹脂組成物に は、接着性、貯蔵安定性の改良のため、N-(β-アミ ノエチル) - ~ - アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン、ァーアミノプロピルトリメトキシシラン、ァーアミ ノプロビルトリエトキシシラン、ピニルトリメトキシシ **ラン、ァーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、** Ν- (β-アミノエチル) -γ-アミノプロピルトリメ トキシシラン等のシランカップリング剤を配合すること ができる。

【0037】更に、本発明のシリコーン系樹脂組成物に

は、必要に応じてエポキシ樹脂とその硬化剤、充填材、 可塑剤、粘性改良剤、その他添加剤等を適宜配合し得

10

【0038】エポキシ樹脂としては、従来公知のものを 広く使用でき、例えばビスフェノールA型エポキシ樹 脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂、テトラブロモビ スフェノールAのグリシジルエーテル等の難燃型エポキ シ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、水添ビスフェノー ルA型エポキシ樹脂、ビスフェノールAプロピレンオキ シド付加物のグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、ジグ リシジル-p-オキシ安息香酸、フタル酸ジグリシジル エステル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジルエステ ル、ヘキサヒドロフタル酸ジグリシジルエステル等のフ タル酸ジグリシジルエステル系エポキシ樹脂、m-アミ ノフェノール系エポキシ樹脂、ジアミノジフェニルメタ ン系エポキシ樹脂、ウレタン変性エポキシ樹脂、各種脂 環式エポキシ樹脂、N、N-ジグリシジルアニリン、 N, N-ジグリシジル-o-トルイジン、トリグリシジ ルイソシアヌレート、ポリアルキレングリコールジグリ シジルエーテル、グリセリン等の多価アルコールのグリ シジルエーテル、ヒダントイン型エポキシ樹脂、石油樹 脂等の不飽和重合体のエポキシ化物等を挙げることがで きる。これらのエポキシ樹脂の中でも、分子中にエポキ シ基を少なくとも2個含有するものが、硬化に際し反応 性が高く、また硬化物が3次元的網目を作り易い等の点 から好ましい。更に好ましいエポキシ樹脂としては、ビ スフェノールA型エポキシ樹脂、ピスフェノールF型エ ポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂及びフタル酸ジ グリシジルエステル系エポキシ樹脂を例示できる。 【0039】エポキシ樹脂の硬化剤としては、従来公知 のエポキシ樹脂用硬化剤を広く使用でき、例えばトリエ チレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、ジエチ

ルアミノプロピルアミン、N-アミノエチルピペラジ ン、m-キシリレンジアミン、m-フェニレンジアミ ン、ジアミノジフェニルメタン、ジアミノジフェニルス ルホン、イソホロンジアミン、2,4,6-トリス(ジ メチルアミノメチル) フェノール等のアミン類、第3級 アミン塩類、ポリアミド樹脂類、ケチミン類、アルジミ ン類、エナミン類等の潜伏性硬化剤、イミダゾール類、 40 ジシアンジアミド類、三弗化硼素錯化合物類、無水フタ ル酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、テトラヒドロ無水フ タル酸、エンドメチレンテトラヒドロ無水フタル酸、ド デシニル無水コハク酸、無水ピロメリット酸、無水クロ レン酸等の無水カルボン酸類、アルコール類、フェノー ル類、カルボン酸類等を挙げることができる。

【0040】充填材としては従来公知の充填材を広く使 用でき、具体的にはフュームドシリカ、沈降性シリカ、 無水ケイ酸、含水ケイ酸及びカーボンブラック等の充填 材、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、 焼成クレー、クレー、タルク、酸化チタン、ベントナイ

ト、有機ベントナイト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜 鉛華、水添ヒマシ油及びガラスバルーン等の充填材、石 綿、ガラス繊維及びフィラメント等の繊維状充填材等を 例示できる。

11

【0041】可塑剤としては、従来公知の可塑剤を広く 使用でき、具体的にはフタル酸ジオクチル、フタル酸ジ プチル、フタル酸プチルベンジル等のフタル酸エステル 類;アジピン酸ジオクチル、コハク酸イソデシル、セバ シン酸ジブチル、オレイン酸ブチル等の脂肪族カルボン 酸エステル;ペンタエリスリトールエステル等のグリコ 10 ールエステル類:リン酸トリオクチル、リン酸トリクレ ジル等のリン酸エステル類;エポキシ化大豆油、エポキ システアリン酸ベンジル等のエポキシ可塑剤;塩素化パ ラフィン等を、1種単独で又は2種以上の混合物で使用 できる。また、ポリオキシプロピレンモノオール、ポリ オキシプロピレンジオール及びその末端変性物等も使用 し得る。末端変性物には、例えば、末端水酸基をアルコ キシ基、アルケニルオキシ基に変性した化合物やウレタ ン結合、エステル結合、尿素結合又はカーボネート結合 を介して炭化水素基で封鎖された化合物等が挙げられ る。

【0042】粘性改良剤としては、ジベンジリデンソルビトール、トリベンジリデンソルビトール等のゲル化剤、アマイドワックス等の脂肪酸アミド化物を例示できる。

[0043] その他の添加剤としては、例えば顔料、各種の老化防止剤、紫外線吸収剤等が挙げられる。

【0044】本発明のシリコーン系樹脂組成物中に配合される上記各成分の配合割合は、特に制限されるものではないが、通常シリコーン系樹脂100重量部当たり、硬化触媒を0.1~10重量部(好ましくは0.5~5重量部、特に好ましくは1~3重量部)、シランカッブリング剤を0.1~15重量部(好ましくは0.5~10重量部、特に好ましくは1~5重量部)、エポキシ樹脂を1~100重量部(好ましくは10~50重量部)、エポキシ樹脂の硬化剤をエポキシ樹脂100重量部)、エポキシ樹脂の硬化剤をエポキシ樹脂10~100重量部)、充填材を0.1~200重量部、可塑剤を1~50重量部、粘性改良剤を0.1~10重量部程度配合するのがよい。

[0045]

【実施例】以下、実施例を掲げて本発明をより一層明らかにする。尚、以下において「部」とあるのは「重量部」、「%」とあるのは「重量%」を意味する。

【0046】参考例1

撹拌機、滴下ロート、還流管、温度計、窒素気流装置、 減圧装置を備えた2リットルの四ツ口セパラブルフラス コに、ポリオキシプロピレントリオール (数平均分子量 = 10000, 水酸基価= 16.8, 一分子当りの水酸 基個数3個, 商品名:プレミノール3010, 旭硝子 (株) 製)を1000部仕込み、100℃にて10~2 Omg Hg にて 1 時間減圧蒸留を行って脱水し、これを 50℃まで冷却した。 ァーイソシアネートプロピルトリ メトキシシランをNCO/OH=1.0となるように7 1. 9部投入し、窒素気流下で昇温させ、80~90℃ にて撹拌を8時間続け、NCO含有率を測定したとと ろ、0.06% (理論値0%) となっていたので、冷却 後取り出した。このシリコーン系液状ポリマーの粘度は 550Pa·s/23℃であった。このようにして得ら れるトリアルコキシシリル末端の変成シリコーンを「変 成シリコーンA」とする。

【0047】参考例2

参考例1の実験装置にアルキルジアルコキシシリル基を有するポリマーとしてシリコーン反応性基がメチルジメ20 トキシシリル基であって主鎖が実質的にポリオキシブロピレンである市販の変成シリコーン(カネカMSポリマーS303、設計分子量10000、粘度200Pa・s/23℃、1分子当りのメチルジメトキシシリルの個数は約3個、鐘淵化学工業(株)製)を1000部仕込み、100℃にて10~20mmHgにて1時間減圧蒸留を行って脱水し、窒素気流下でこれを冷却し取り出した。このようにして得られるアルキルジアルコキシシリル末端の変成シリコーンを「変成シリコーンB」とする。

30 【0048】試験例1

ドライボックス内で、変成シリコーンA及び変成シリコーンBを下記表1に示す割合で配合し、貯蔵安定性試験を行った。即ち、参考例1で製造した変成シリコーンA及び参考例2で製造した変成シリコーンBを100gのガラスびんに詰め、窒素パージ後、密封シールを施した後に50℃のインキュベーターに収納し、貯蔵安定性試験を実施した。まず、変成シリコーンA及び変成シリコーンBの混合物の23℃における粘度(初期粘度)を測定した。次にこの混合物を50℃×30日の条件下で保管後、再び23℃となるように密封状態で放冷し、即座に粘度を測定した。これらの粘度値から、増粘率(%)を求めた。結果を表1に併せて示す。

[0049]

【表1】

14

	比	較	本 発 明							比	較
	1	2	1	2	3	4	5	6	7	3	4
トリメトキシシリル基末端の 変成シリコーンA	100	95	90	80	70	50	30	20	10	5	10
アルキルシ゚アルコキシシリル末端の 変成シリコーンB	0	5	10	20	30	50	70	80	90	95	100
初期粘度 Pa·s/23℃	550	520	480	450	390	330	290	260	230	200	200
50℃×30日 Pa·s/23℃	1250	875	670	555	420	350	315	290	280	215	210
50℃における増粘率(%)	127	68	40	23	8	6	9	12	21	8	5

[備考] 増粘率=50℃×30日後の粘度値-初期の粘度値/初期の粘度値×100(%)

【0050】表1から明らかなように、比較1(トリメトキシシリル基末端の変成シリコーンA単独)及び比較2を除き、増粘率はいずれも50%以下であった。

13

【0051】実施例1

上記表1に示す割合で配合された変成シリコーンA及び変成シリコーンBの混合物を用い、接着剤を調製した。即ち2リットルのプラネタリーミクサー(井上製作所製)を使用して、それぞれの変成シリコーン混合物1000部当り、加熱乾燥により水分を除去した重質炭酸カ 20ルシウム300部、硬化触媒(ジブチルスズジラウリレート)30部、接着付与剤としてアミノシラン(Nー(β-アミノエチル)-ャーアミノプロビルトリメトキシシラン)20部、希釈剤としてジオクチルアジベート50部を配合して、それぞれの接着剤を得た。

【0052】尚、比較1のシリコーン系樹脂を配合した接着剤を比較1の接着剤、本発明1~7のシリコーン系樹脂を配合した接着剤を本発明1~7の接着剤のように表記した。従って、本発明1~7、比較1~4は上記表1における変成シリコーンの配合比といずれも対応する30ものである。

【0053】 これらの接着剤を用い、下記に示す方法で それぞれの効果を確認した。

【0054】(i)固着時間の測定:23℃、相対湿度50%の雰囲気にて300mm角(厚み3mm)のアルミ板に、25mm角(厚み10mm)に切り出した木片(アサダ材)の平面にそれぞれの接着剤を、接着層の厚みが0.2mm程度になるように塗布し、その木片をアルミ板上に圧着させて、どの程度の時間で固着できるかを測定した。尚、測定は1分毎に行い、指で動かして容40易に動かなくなった時間を固着時間とした。

【0055】(ii) 初期接着強さの立ち上り時間の測定:23℃、相対湿度50%の雰囲気にて300mm角

の合板に、それぞれの接着剤をバーコーターにて厚みが 0.1 mm程度となるように塗布し、直ちにコロナ放電 処理したポリエステル透明フィルム(厚さ50μ)をラミネートしてゴムロールで圧着し、そのフィルムに25 mm巾の切り込みを入れて、ばね秤りを用いて時間の経 過と共に、1分毎にその剥離強さを測定した。尚、最大強さが2kg・fを超えた時を終点とし、その時間を記録した。

【0056】(iii)30分後の引張り剪断接着強さの測定:23℃、相対湿度50%の雰囲気にて長さ100mm、巾25mm巾、厚み5mmのアサダ材(木材)同士を用い接着面積が25mm×25mmで、接着層が0.2mm程度となるように各接着剤を片面塗布し、直ちに重ね合わせて密着させ、30分間放置し、その引張り剪断接着強さを測定した。測定時の引張り速度は5mm/分とし、試験片個数は5個で、それぞれの最大接着強さの平均値を接着強さとした。試験機器はオートグラフAG5000(島津製作所製)を用いた(単位N/cm²)。

【0057】(iv) 貯蔵安定性試験

実施例1~7、比較例1~4の接着剤を100gのガラスびんに詰め、窒素パージ後、密封シールを施した後に50℃のインキュベーターに収納し、貯蔵安定性試験を実施した。まず、各接着剤の23℃における粘度(初期粘度)を測定した。次に各接着剤を50℃×30日の条件下で保管後、再び23℃となるように密封状態で放冷し、即座に粘度を測定した。これらの粘度値から、増粘率(%)を求めた。

【0058】結果を表2に示す。

[0059]

【表2】

15										16	
				接			着		剤		
	比	餃	本			発		明		比較	
	1	2	1	2	3	4	5	6	7	3	4
固着時間(分)	3	3	4	3	3	3	3	5	6	18	30
初期接着強さの 立ち上がり時間 (分)	1	2	l	2	1	1	3	6	9	17	22
30分後の引張り剪断 接着強さ(N/cm²)	161	145	127	175	156	186	76	48	14	0	0
初期粘度 (Pa•s/23℃)	680	680	570	580	465	410	360	360	340	350	340
50℃×30日後 (Pa·s/23℃)	1600	1400	830	760	540	480	410	400	390	385	380
50℃×30日後の増粘率(%)	135	106	46	31	16	17	14	11	15	10	12

〔備考〕増粘率=50℃×30日後の粘度値-初期の粘度値/初期の粘度値×100 (%)

【0060】表1から明らかなように、貯蔵安定性が優

着剤であった。

れ、どく短時間で接着が可能なものは本発明1~7の接